



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS
DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMO VAISTINIO PREPARATO
ĮREGISTRAVIMO**

2010 m. balandžio 23 d. Nr. 1A-413
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo (Žin., 2006, Nr. 78-3056) 17 straipsnio 2 dalimi ir atsižvelgdamas į tai, kad vaistinio preparato *RISENDROS 35 mg plėvele dengtos tabletės* kartu su paraiška registruoti lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą pateikti dokumentai atitinka teisės aktų nustatytus reikalavimus,

r e g i s t r u o j u lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *RISENDROS 35 mg plėvele dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – natrio rizedronatas, lygiagretaus importo leidimo numeris - LT/L/10/0022/001, lygiagretaus importo leidimo turėtojas - UAB „ICG farma“, Lietuva, eksportuojanti valstybė – Lenkija, klasifikacija - receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N 4, referencinio vaistinio preparato pavadinimas - *RISENDROS 35 mg plėvele dengtos tabletės*, referencinio vaistinio preparato rinkodaros pažymėjimo numeris – LT/1/07/0839/002, referencinio vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojas - ZENTIVA k.s., Čekija).

Viršininkas

Gintautas Barcys

Parengė

R. Kumpytė